(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特期2001-102316

(P2001-102316A)

(43)公開日 平成13年4月13日(2001.4.13)

(51) Int.Cl.7		識別記号	ΡI		5	7](参考)
H01L	21/208		H01L	21/208	D	4G077
C30B	29/38		C 3 0 B	29/38	D	5 F 0 4 1
H01L	33/00		H01L	33/00	С	5 F O 5 3
H01S	5/323		H01S	5/323		5 F O 7 3

審査請求 未請求 請求項の数13 OL (全 12 頁)

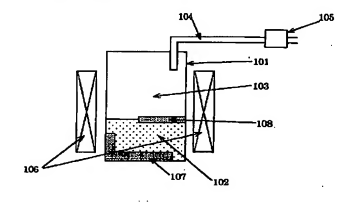
		THE PERSON	不明水 明水头VXII OL (主 II X)
(21)出願番号	特顏平11-277045	(71) 出顧人	000006747
			株式会社リコー
(22)出顧日	平成11年9月29日(1999.9.29)		東京都大田区中馬込1丁目3番6号
		(71)出願人	599137389
			島田 昌彦
			宮城県仙台市青葉区貝ヶ森3-29-5
		(71) 出顧人	599138526
	·		山根 久典
			宮城県仙台市宮城野区鶴ヶ谷1-12-4
		(74)代理人	100090240
			弁理士 植本 雅治
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 結晶成長方法および結晶成長装置および I I I 族窒化物結晶および半導体デバイス

(57)【要約】

【課題】 高性能の発光ダイオードやLD等のデバイスを作製するための実用的な大きさのIII族窒化物結晶および半導体デバイスを提供し、また、このようなIII族窒化物結晶を成長させることの可能な結晶成長方法および結晶成長装置を提供する。

【解決手段】 NaとGaの混合融液中107及び混合 融液表面108で、窒素ガス或いは窒素ガスから供給さ れた融液中の窒素成分とGaとが反応することで、継続 的なGaN結晶が成長し、結晶サイズの大きなものを得 ることが可能となる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 反応容器内で、低融点かつ高蒸気圧の金 風融液中あるいは金風融液表面において、少なくともII |族金属元素を含む物質と少なくとも窒素元素を含む物質とから、III族金属元素と窒素元素とにより構成されるIII族窒化物を結晶成長させることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項2】 請求項1記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中或いは金属融液表面に、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物からIII族金属成分が供給されることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項3】 請求項2記載の結晶成長方法において、 III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物も しくは化合物を、反応容器の外部より供給することを特 徴とする結晶成長方法。

【請求項4】 請求項2記載の結晶成長方法において、 III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物も しくは化合物が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中に含 まれていることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項5】 請求項2乃至請求項4のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域とは空間的に分離した領域に存在することを特徴とする結晶成長方法。

【請求項6】 請求項5記載の結晶成長方法において、 III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物も しくは化合物が存在する領域の温度と、III族窒化物結 晶が成長する領域の温度とが異なっていることを特徴と する結晶成長方法。

【請求項7】 請求項2乃至請求項6のいずれか一項に 記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元 素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族 窒化物結晶が成長する温度付近で分解あるいは溶融もし くは金属融液中に溶解することを特徴とする結晶成長方 法。

【請求項8】 請求項2乃至請求項7のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、111族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、111族金属元素と他の元素とにより構成される合金であることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項9】 請求項1乃至請求項8のいずれか一項に 記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金 属がアルカリ金属であることを特徴とする結晶成長方 法。

【請求項10】 請求項9記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属であるアルカリ金属がNaであることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項11】 請求項1乃至請求項10のいずれか一 項に記載の結晶成長方法を用いて!!!族窒化物結晶の結 晶成長を行うことを特徴とする結晶成長装置。

【請求項12】 請求項1乃至請求項10のいずれかー 項に記載の結晶成長方法を用いて結晶成長させた111族 窒化物結晶。

【請求項13】 請求項12記載のIII族窒化物結晶を 用いて作製された半導体デバイス。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、結晶成長方法およ 10 び結晶成長装置およびIII族窒化物結晶および半導体デ バイスに関する。

[0002]

【従来の技術】現在、紫~青~緑色光源として用いられているInGaAlN系(III族窒化物)デバイスは、そのほとんどがサファイアあるいはSiC基板上にMO-CVD法(有機金属化学気相成長法)やMBE法(分子線結晶成長法)等を用いた結晶成長により作製されている。サファイアやSiCを基板として用いる場合には、III族窒化物との熱膨張係数差や格子定数差が大きいことに起因する結晶欠陥が多くなる。このために、デバイス特性が悪く、例えば発光デバイスの寿命を長くすることが困難であったり、動作電力が大きくなったりするという問題がある。

【0003】さらに、サファイア基板の場合には絶縁性 であるために、従来の発光デバイスのように基板側から の電極取り出しが不可能であり、結晶成長した窒化物半 導体表面側からの電極取り出しが必要となる。その結 果、デバイス面積が大きくなり、高コストにつながると いう問題がある。また、サファイア基板上に作製したII 30 一族窒化物半導体デバイスは劈開によるチップ分離が困 難であり、レーザダイオード(LD)で必要とされる共振 器端面を劈開で得ることが容易ではない。このため、現 在はドライエッチングによる共振器端面形成や、あるい はサファイア基板を100μm以下の厚さまで研磨した 後に、劈開に近い形での共振器端面形成を行なってい る。この場合にも、従来のLDのような共振器端面とチ ップ分離を単一工程で、容易に行なうことが不可能であ り、工程の複雑化ひいてはコスト高につながる。

【0004】この問題を解決するために、サファイア基板上に111族窒化物半導体膜を選択横方向成長やその他の工夫を行なうことで、結晶欠陥を低減させることが提案されている。

【 0 0 0 5 】例えば文献「Japanese Journal of App lied Physics Vol.36 (1997) Part 2, No.12A, L1568-1571」(以下、第1の従来技術と称す)には、図 6 に示すようなレーザダイオード(LD)が示されている。図 6 のレーザダイオードは、MO-VPE(有機金属気相成長)装置にてサファイア基板 1 上にGaN低温パッファ層 2 と GaN層 3 を順次成長した後に、選択成50 長用のSiO2マスク 4 を形成する。このSiO2マスク

4は、別のCVD(化学気相堆積)装置にてSiO2膜を堆積した後に、フォトリソグラフィー,エッチング工程を経て形成される。次に、このSiO2マスク4上に再度、MO-VPE装置にて20μmの厚さのGaN膜3'を成長することで、横方向にGaNが選択成長し、選択横方向成長を行なわない場合に比較して結晶欠陥を低減させている。さらに、その上層に形成されている変調ドープ歪み超格子層(MD-SLS)5を導入することで、活性層6へ結晶欠陥が延びることを防いでいる。この結果、選択横方向成長および変調ドープ歪み超格子層を用いない場合に比較して、デバイス寿命を長くすることが可能となる。

【0006】この第1の従来技術の場合には、サファイア基板上にGaN膜を選択横方向成長しない場合に比べて、結晶欠陥を低減させることが可能となるが、サファイア基板を用いることによる、絶縁性と劈開に関する前述の問題は依然として残っている。さらには、SiO2マスク形成工程を挟んで、MO-VPE装置による結晶成長が2回必要となり、工程が複雑化するという問題が新たに生じる。

【0007】また、別の方法として、例えば文献「Applied Physics Letters, Vol. 73, No. 6, P832-834 (1998)」(以下、第2の従来技術と称す)には、GaN厚膜基板を応用することが提案されている。この第<math>2の従来技術では、前述の第1の従来技術の 20μ mの選択横方向成長後に、H-VPE(ハイドライド気相成長)装置にて 200μ mの $GaN厚膜を成長し、その後に、この厚膜成長した<math>GaN膜を150\mu$ mの厚さになるように、サファイア基板側から研磨することにより、GaN基板を作製する。この<math>GaN基板上にMO-VPE装置を用いて、LDデバイスを作製する。この結果、結晶欠陥の問題に加えて、サファイア基板を用いることによる絶縁性と劈開に関する前述の問題点を解決することが可能となる。

【0008】しかしながら、第2の従来技術は、第1の 従来技術よりもさらに工程が複雑になっており、より一 層のコスト高となる。また、第2の従来技術の方法で2 00μmものGaN厚膜を成長させる場合には、基板で あるサファイアとの格子定数差および熱膨張係数差に伴 う応力が大きくなり、基板の反りやクラックが生じると いう問題が新たに発生する。

【0009】この問題を回避するために、特開平10-256662号では、厚膜成長する元の基板(サファイアとスピネル)の厚さを1mm以上とすることが提案されている。このように、厚さ1mm以上の基板を用いることにより、200μmの厚膜のGaN膜を成長させても、基板の反りやクラックを生じさせないようにしている。しかしながら、このように厚い基板は、基板自体のコストが高く、また研磨に多くの時間を費やす必要があ 50

り、研磨工程のコストアップにつながる。すなわち、厚い基板を用いる場合には、薄い基板を用いる場合に比べて、コストが高くなる。また、厚い基板を用いる場合には、厚膜のGaN膜を成長した後には基板の反りやクラックが生じないが、研磨の工程で応力緩和し、研磨途中で反りやクラックが発生する。このため、厚い基板を用いても容易に、結晶品質の高いGaN基板を大面積化で作製することはできない。

【0010】一方、文献「Journal of Crystal Grow th, Vol. 189/190, p. 153-158 (1998)」(以下、第3 の従来技術と称す)には、 $GaNのバルク結晶を成長させ、それをホモエピタキシャル基板として用いることが提案されている。この技術は、<math>1400\sim1700$ $^{\circ}$ $^{\circ$

【0011】しかしながら、第3の従来技術では、高温、高圧中での結晶成長が必要となり、それに耐えうる反応容器が極めて高価になるという問題がある。加えて、このような成長方法をもってしても、得られる結晶の大きさは高々1cm程度であり、デバイスを実用化するには小さ過ぎるという問題がある。

【0012】この高温、高圧中でのGaN結晶成長の問 題点を解決する手法として、文献「Chemistry of Mat erials Vol.9 (1997) p.413-416」(以下、第4の従 来技術と称す)には、Naをフラックスとして用いたG a N結晶成長方法が提案されている。この方法は、フラ ックスとしてのアジ化ナトリウム(NaN3)と金属Ga とを原料として、ステンレス製の反応容器(容器内寸 法;内径=7.5mm、長さ=100mm)に窒素雰囲 気で封入し、その反応容器を600~800℃の温度で 24~100時間保持することにより、GaN結晶を成 長させるものである。この第4の従来技術の場合には、 600~800℃程度の比較的低温での結晶成長が可能 であり、容器内圧力も高々100kg/cm2程度と第 3の従来技術に比較して圧力を低くできる点が特徴であ る。しかし、この方法の問題点としては、得られる結晶 の大きさが1mmに満たない程度に小さい点である。こ の程度の大きさではデバイスを実用化するには第3の従 来技術の場合と同様に小さすぎる。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、第1や第2 の従来技術の問題点である工程を複雑化させることな く、第3の従来技術の問題点である高価な反応容器を用 いることなく、かつ第3や第4の従来技術の問題点であ る結晶の大きさが小さくなることなく、高性能の発光ダ

30

イオードやLD等のデバイスを作製するための実用的な大きさのIII族窒化物結晶および半導体デバイスを提供し、また、このようなIII族窒化物結晶を成長させることの可能な結晶成長方法および結晶成長装置を提供することを目的としている。

[0014]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するために、請求項1記載の発明は、反応容器内で、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中あるいは金属融液表面において、少なくともIII族金属元素を含む物質と少なくとも窒素元素を含む物質とから、III族金属元素と窒素元素とにより構成されるIII族窒化物を結晶成長させることを特徴としている。

【0015】また、請求項2記載の発明は、請求項1記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中或いは金属融液表面に、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物からIII族金属成分が供給されることを特徴としている。

【0016】また、請求項3記載の発明は、請求項2記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を、反応容器の外部より供給することを特徴としている。

【0017】また、請求項4記載の発明は、請求項2記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中に含まれていることを特徴としている。

【0018】また、請求項5記載の発明は、請求項2乃 至請求項4のいずれか一項に記載の結晶成長方法におい て、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合 物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域 とは空間的に分離した領域に存在することを特徴として いる。

【0019】また、請求項6記載の発明は、請求項5記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域の温度と、III族窒化物結晶が成長する領域の温度とが異なっていることを特徴としている。

【0020】また、請求項7記載の発明は、請求項2乃 至請求項6のいずれか一項に記載の結晶成長方法におい て、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合 物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する温度 付近で分解あるいは溶融もしくは金属融液中に溶解する ことを特徴としている。

【0021】また、請求項8記載の発明は、請求項2乃 至請求項7のいずれか一項に記載の結晶成長方法におい て、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合 物もしくは化合物が、III族金属元素と他の元素とによ り構成される合金であることを特徴としている。

【0022】また、請求項9記載の発明は、請求項1乃 50

至請求項8のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属がアルカリ金属であることを特徴としている。

【0023】また、請求項10記載の発明は、請求項9 記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金 属であるアルカリ金属がNaであることを特徴としてい る。

【0024】また、請求項11記載の発明は、請求項1 乃至請求項10のいずれか一項に記載の結晶成長方法を 10 用いてIII族窒化物結晶の結晶成長を行うことを特徴と している。

【0025】また、請求項12記載の発明は、請求項1 乃至請求項10のいずれか一項に記載の結晶成長方法を 用いて結晶成長させた|||族窒化物結晶である。

【0026】また、請求項13記載の発明は、請求項1 2記載のIII族窒化物結晶を用いて作製された半導体デ バイスである。

[0027]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態を図面に基づいて説明する。本発明は、反応容器内で、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中あるいは金属融液表面において、少なくともIII族金属元素(例えば、Ga(ガリウム))を含む物質と少なくとも窒素元素を含む物質とから、III族金属元素と窒素元素とにより構成されるIII族窒化物を結晶成長させることを特徴としている。

【0028】より詳細に、反応容器は、III族窒化物が結晶成長できるように温度制御可能となっている。また、反応容器内には、低融点かつ高蒸気圧の金属があり、この低融点かつ高蒸気圧の金属は、III族窒化物が結晶成長可能な温度領域で融液となっている。この温度制御された反応容器内で、低融点かつ高蒸気圧の金属が融液となっており、その金属融液中あるいは金属融液表面でIII族金属元素と窒素元素とにより構成されるIII族窒化物結晶が成長する。ここで、少なくともIII族金属元素を含む物質と、少なくとも窒素元素を含む物質とが、III族窒化物の原料となっている。

【0029】また、本発明は、上述のIII族窒化物結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中或いは金属融液表面に、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物からIII族金属成分が供給されることを特徴としている。

【0030】ここで、III族金属元素元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物から供給されたIII族金属成分が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中或いは金属融液表面で、少なくとも窒素元素を含む物質と反応することで、III族窒化物結晶が成長する。

【0031】なお、以下では、低融点かつ高蒸気圧の金 属がNaであり、少なくともIII族金属元素を含む物質 が金属Gaであるとして説明する。

【0032】図1は本発明に係る結晶成長装置の構成例

30

を示す図である。図1の例では、反応容器101内には、低融点かつ高蒸気圧の金属としてのNaと、少なくともIII族金属元素を含む物質としての金属Gaとが収容され、それらはIII族窒化物結晶が成長する温度領域で混合融液102を形成している。

【0033】また、反応容器101内の空間領域には、少なくとも窒素元素を含む物質として窒素ガス(N2)103が充填されている。この窒素ガス103は、窒素供給管104を通して、反応容器101外から供給可能な状態となっており、窒素圧力を調整するために、図1の装置では、圧力調整機構105が設けられている。この圧力調整機構105は、例えば、圧力センサー及び圧力調整弁等により構成されており、この圧力調理機構105によって、反応容器101内の窒素圧力は、例えば50気圧に制御されている。

【0034】また、反応容器101には、結晶成長可能な温度に制御可能な加熱装置106が具備されている。加熱装置106により反応容器101内をIII族窒化物結晶が成長する温度(例えば750℃)に制御することで、低融点かつ高蒸気圧の金属であるNaとIII族金属原料であるGaとの混合融液102が形成されるようになっている。このとき、混合融液102からIII族金属であるGaが供給され、加熱装置106によって反応容器101内を成長温度に一定保持することで、III族窒化物としてのGaN結晶が混合融液中107及び混合融液表面108で結晶成長するようになっている。

【0035】このように、図1の結晶成長装置では、NaとGaの混合融液中107及び混合融液表面108で、窒素ガス或いは窒素ガスから供給された融液中の窒素成分とGaとが反応することで、継続的なGaN結晶が成長し、結晶サイズの大きなものを得ることが可能となる。

【0036】また、図2は本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す図である。なお、図2において、図1と同様の箇所には同じ符号を付している。

【0037】図2の構成例では、反応容器101の外部にGaとNaの混合融液の融液ホルダー211があり、この融液ホルダー211はGaとNaの混合物が融液として存在できる温度に保持されている。この融液ホルダー211の上部の圧力供給管212から窒素ガスによって、反応容器101内の圧力より高い圧力を供給することで、融液ホルダー211に保持されているGaとNaの混合融液を、融液ホルダー供給管213を介して、反応容器101内部に供給可能になっている。

【0038】このように、図2の構成例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を(例えば、GaとNaの混合融液を)、反応容器101の外部から供給可能となっている。ここで、反応容器101の外部より供給されるIII族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物は、制御さ

れた量のみ反応容器101内に供給可能となっている。

【0039】このように、GaとNaの混合融液を反応容器101の外部から供給することで、図1の説明で述べた継続的なGaN結晶の成長に加えて、Gaの反応容器101内での量を一定に保持することが可能となり、GaN結晶を一層安定して成長させることができる。

【0040】なお、図2の例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を反応容器101の外部より供給するようにしているが、III 族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を外部より供給するのではなく、図1に示したように、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を、反応容器101内に最初から存在させても良い。この場合、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物であるGaとNaの混合融液が最初から反応容器101内に存在することで(III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中に含まれていることで)、安定的に外乱が少なく結晶成長が継続し、結晶欠陥の少ないGaN結晶を成長することが可能となる。

【0041】換言すれば、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域と空間的に分離した領域に存在していれば良い。

【0042】図3は本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す図である。なお、図3において、図1と同様の箇所には同じ符号を付している。

【0043】図3の構成例が図1の構成例と異なるところは、図3の構成例では、反応容器101の加熱装置を、III族窒化物結晶が成長する領域を加熱する第一の加熱装置106と、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域311を加熱する第二の加熱装置312とに分離している点である。

【0044】図3の例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物として、GaとNaの金属間化合物を用いており、その金属間化合物はIII族窒化物結晶が成長する領域から分離された領域311に存在している。この金属間化合物を加熱する第二の加熱装置312は、結晶成長する領域を加熱する第一の加熱装置106と分離していることで、独立的に温度制御が可能である。

【0045】換言すれば、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域の温度と、III族窒化物結晶が成長する領域の温度とを異なったものにすることができる。

【0046】なお、上述の例では、第一の加熱装置10 6と第二の加熱装置312が分離制御する構造となって 50 いるが、加熱装置は必ずしも分離されている必要はな

く、加熱装置が一つでIII族窒化物結晶を成長させる領域の温度と、III族元素と他の元素とにより構成される混合物若しくは化合物が存在する領域の温度とを相違させる構造となっていれば良い。

【0047】具体的に、結晶成長領域を結晶成長温度として例えば750℃に第一の加熱装置106で加熱し、金属間化合物が存在する領域311を第二の加熱装置312で530℃に保持する。この状態では、領域311に存在する金属間化合物から徐々にⅢ族金属成分であるGaが、GaとNaの混合融液102中に溶出し、Ⅲ族窒化物としてGaN結晶が混合融液中107および混合融液表面108で結晶成長する。ここで、GaとNaの金属間化合物からⅢ族金属成分であるGaが徐々に溶け出すことで、安定的に良質なⅢ族窒化物結晶を継続的に成長させることが可能となる。

【0048】このように、図3の構成例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物は、III族窒化物結晶が成長する領域107,108とは離れた領域311にあり、III族金属成分は、このIII族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域311から、III族窒化物結晶が成長する領域107,108に供給される。このIII族窒化物結晶が成長する領域107,108に供給されたIII族金属成分と窒素元素を含む窒素成分とが反応することで、III族窒化物結晶を安定的に継続して成長させることができる。

【0049】また、上述の例では、III族窒化物結晶を成長させる領域107,108の温度と、III族元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域311の温度とが異なっている場合について説明したが、本発明は、これら二つの領域の温度が異なっていなくても、空間的に二つの領域が分離されていれば良い。

【0050】換言すれば、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域と空間的に分離した領域に存在していれば良い。

【0051】図4は本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す図である。図4の構成例では、反応容器401内には、低融点かつ高蒸気圧の金属としてNaがあり、NaはIII族窒化物結晶が成長する温度領域でNa融液402となっている。また、反応容器401の下部には、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物として、例えばGaN409があり、GaN409はNa融液402で覆われている。【0052】また、反応容器401内の空間領域には、少なくとも窒素元素を含む物質として窒素ガス(N2)403が充填されている。この窒素ガス403は、窒素供給管404を通して、反応容器401の外部から供給

可能となっている。この時、窒素圧力を調整するため

0

に、圧力調整機構405が設けられている。なお、この 圧力調整機構405は圧力センサー及び圧力調整弁等か ら構成されている。この圧力調整機構405によって、 反応容器401内の窒素圧力は、例えば50気圧に制御 されている。

【0053】また、反応容器401には、結晶成長可能な温度に制御できるように加熱装置406が具備されている。加熱装置406によりIII族窒化物結晶が成長する温度(例えば750℃)に反応容器401内を制御することで、低融点かつ高蒸気圧の金属であるNaが融液402となっており、このとき、GaN409は分解し、そこから徐々にGaが供給され、反応容器401内の温度を加熱装置406によって結晶成長温度に一定保持することで、III族窒化物としてのGaN結晶が混合融液中407および混合融液表面408で結晶成長する。

【0054】ここで用いるGaN409は原料としてのものであり、単結晶のみならず、多結晶、非晶質でも良い。また、結晶性のものでも結晶欠陥が多いものや結晶サイズの小さいもの等のそのままでは基板として用いることが困難なものでも良い。従って、良質の基板として使用可能なサイズのGaN結晶を低コストで得ることが可能となる。

【0055】このように、図4の構成例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を、III族窒化物結晶が成長する温度付近で分解あるいは溶融もしくは金属融液中に溶解させるようにしている。これにより、III族金属成分が、III族窒化物の結晶成長する領域に供給され、窒素成分と反応することで、III族窒化物結晶を成長させることができる。

【0056】そして、本発明では、上述したような結晶成長方法、結晶成長装置により結晶成長させたIII族窒化物結晶を用いて、III族窒化物半導体デバイスを作製することができる。

【0057】図5は本発明に係る半導体デバイスの構成例を示す図である。なお、図5の例では、半導体デバイスは半導体レーザとして構成されている。図5を参照すると、この半導体デバイスは、上述したような仕方で結晶成長させたIII族窒化物結晶(図5の例では、GaN結晶)を用いたn型GaN基板501上に、n型A1GaNクラッド層502、n型GaNガイド層503、InGaN MQW(多重量子井戸)活性層504、p型GaNガイド層505、p型A1GaNクラッド層506、p型GaNコンタクト層507が順次に結晶成長されている。この結晶成長方法としては、MO-VPE(有機金属気相成長)法やMBE(分子線エピタキシー)法等の薄膜結晶成長方法を用いることができる。

【0058】次いで、GaN, AlGaN, InGaN の積層膜にリッジ構造を形成し、SiO2絶縁膜508 50 をコンタクト領域のみ穴開けした状態で形成し、上部及

び下部に各々p側オーミック電極Al/Ni 509及びn側オーミック電極Al/Ti 510を形成して、図5の半導体デバイス(半導体レーザ)が構成される。

【0059】この半導体レーザのp側オーミック電極A 1/Ni 509及びn側オーミック電極A1/Ti 510から電流を注入することで、この半導体レーザは 発振し、図5の矢印Aの方向にレーザ光を出射させるこ とができる。

【0060】この半導体レーザは、本発明のIII族窒化物結晶(GaN結晶)を基板501として用いているため、半導体レーザデバイス中の結晶欠陥が少なく、大出力動作且つ長寿命のものとなっている。また、GaN基板501はn型であることから、基板501に直接電極510を形成することができ、第一の従来技術(第6図)のようにp側とn側の2つの電極を表面からのみ取り出すことが必要なく、低コスト化を図ることが可能となる。更に、光出射端面を劈開で形成することが可能となり、チップの分離と併せて、低コストで高品質なデバイスを実現することができる。

【0061】なお、上述の各例では、低融点かつ高蒸気 20 圧の金属としてアルカリ金属であるNaを用いているが、Naに限らず、K等を用いることもできる。 すなわち、低融点かつ高蒸気圧の金属としては、III族窒化物 結晶を成長させる温度において、融液となっているものであれば、Na以外のアルカリ金属を用いることもできる。

【0062】また、上述の例では、少なくともIII族金属元素を含む物質として、Gaを用いているが、Gaに限らず、AlやIn等の単体の金属、あるいはそれらの混合物、合金等を用いることもできる。

【0063】また、上述の例では、少なくとも窒素元素を含む物質として窒素ガスを用いているが、窒素ガスに限らず、NH3等のガスやNaN3等の固体を用いることもできる。

【0064】また、上述の各例では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物として、GaNを用いたが、GaNに限らず、AlNやInN等の他のIII族窒化物を用いることもできる。

【0065】また、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物としては、GaNやA1N, InN等のIII族窒化物に限らず、例えばGaと Naの金属間化合物を用いて、III族窒化物として例えばGaNを結晶成長させても良い。この場合、Gaと Na0金属間化合物は、GaNが結晶成長する温度(例えば750℃)付近では分解しており、III族金属成分としてのGaが結晶成長領域に供給可能である。また、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物としては、上述したものに限らず、III族金属元素と他の元素とにより構成される合金であっても良い。

【0066】具体的には、III族金属元素と他の元素から構成される混合物もしくは化合物として、GaとNaの金属間化合物,あるいはGaとKの金属間化合物を挙げることができる。また、他の合金として、GaとFeの合金、GaとCuの合金、GaとMnの合金、GaとCrの合金、GaとCoの合金を挙げることができる。例えばGaとFeの合金の場合には、成長温度が750~850℃で分解することから、III族金属成分であるGaが結晶成長領域に供給可能となる。

10 [0067]

【発明の効果】以上に説明したように、請求項1乃至請 求項11記載の発明によれば、反応容器内で、低融点か つ高蒸気圧の金属融液中あるいは金属融液表面におい て、少なくとも111族金属元素を含む物質と少なくとも 窒素元素を含む物質とから、川族金属元素と窒素元素 とにより構成される|||族窒化物を結晶成長させるよう になっており、低融点かつ高蒸気圧の金属融液を用い、 この金属融液中あるいは金属融液表面で結晶成長させる ことにより、高品質の結晶成長に必要かつ適切量の!! 族金属成分を持続的に供給することが可能となる。その 結果、低コストで結晶欠陥の少ない大型、高品質のIII 族窒化物結晶の成長が実現できる(高品質で大型の結晶 を育成するためには、適切量の111族金属成分を結晶が 成長する場に持続的に供給することが必要であり、結晶 成長の場として金属融液を用いることで、このことが実 現できる)。すなわち、前述した第1や第2の従来技術 の問題点である工程を複雑化させることなく、第3の従 来技術の問題点である高価な反応容器を用いることな く、かつ第3や第4の従来技術の問題点である結晶の大 きさが小さくなることなく、高性能の発光ダイオードや LD等のデバイスを作製するための実用的な大きさのII l族窒化物結晶および半導体デバイスを提供することが できる。

【0068】特に、請求項2記載の発明では、請求項1 記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金 属融液中或いは金属融液表面に、III族金属元素と他の 元素とにより構成される混合物もしくは化合物からIII 族金属成分が供給されることで、請求項1の作用効果に 加えて、徐々に安定的にIII族金属成分を結晶成長領域 に供給でき、これにより、結晶欠陥が少なく、結晶品質 の高いIII族窒化物結晶が実現できる。

【0069】また、請求項3記載の発明では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を、反応容器の外部より供給することで、請求項1,請求項2の作用効果に加えて、さらに、継続的なII族金属成分の供給が可能となる。従って、より大面積のIII族窒化物結晶を髙品質で継続的に成長させることが可能となる。

合物が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中に含まれていることで、請求項1,請求項2の作用効果に加えて、結晶品質の高いIII族窒化物結晶の成長をスムーズに開始させることができる。その結果、結晶成長初期の種結晶の結晶品質が高く(結晶欠陥が少なく)、それを元に高品質のIII族窒化物結晶を成長させることが可能となる。

【0071】また、請求項5記載の発明では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域と空間的に分離した領域に存在することで、請求項1~請求項4の作用効果に加えて、一層安定的にIII族金属成分を結晶成長領域に供給することができ、より結晶品質の高いIII族窒化物結晶を成長させることが可能となる。

【0072】また、請求項6記載の発明では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域の温度と、III族窒化物結晶が成長する領域の温度とが異なっていることで、請求項5の作用効果に加えて、一層安定的にIII族金属成分を結晶成長領域に供給することができる。即ち、前述の混合物もしくは化合物が存在する領域から結晶成長領域にかけて、温度が変化していることから、III族金属成分は徐々に濃度が低くなり、継続的なIII族金属成分の拡散が可能となる。

【0073】また、請求項7記載の発明では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する温度付近で分解あるいは溶融もしくは金属融液中に溶解することで、請求項1~請求項6の作用効果に加えて、III族金属成分を安定的に結晶成長領域に供給することができる。その結 30果、結晶品質の高いIII族窒化物結晶を成長させることが可能となる。

【0074】また、請求項8記載の発明では、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族金属元素と他の元素とにより構成される合金であることで、請求項1~請求項7の作用効果に加えて、合金として存在している時には安定であり、より一層安定的にIII族金属成分をIII族窒化物結晶が成長する領域に供給可能となる。その結果、より一層結晶品質の高いIII族窒化物結晶を成長させることが可能となる。

【0075】また、請求項9記載の発明では、低融点かつ高蒸気圧の金属がアルカリ金属であることで、請求項1~請求項8の作用効果に加えて、アルカリ金属がより低融点であるために、低い温度でIII族窒化物結晶を成長させることが可能となる。

【0076】また、請求項10記載の発明では、低融点 402 かつ高蒸気圧の金属であるアルカリ金属がNaであるこ 409 とで、請求項9の作用効果に加えて、高純度かつ低コス 403 トで材料を入手することができ、更に取り扱いも比較的 50 404

容易であり、安全性が高い。

【0077】また、請求項12記載の発明によれば、請求項1乃至請求項10のいずれか一項に記載の結晶成長方法を用いてIII族窒化物結晶を結晶成長することで、半導体デバイスを作製することが可能な程度の大きく、かつ結晶品質の高いIII族窒化物結晶を、低コストで提供することが可能となる。

【0078】また、請求項13記載の発明によれば、請求項12記載のIII族窒化物結晶を用いて半導体デバイスを作製することで、高性能なデバイスを低コストで実現できる。すなわち、このIII族窒化物結晶は、前述のように、結晶欠陥の少ない高品質な結晶であり、このIII族窒化物結晶を用いて、デバイスを作製し、あるいは、III族窒化物の薄膜結晶成長用の基板として用いて、薄膜成長からデバイス作製を行うことで、高性能なデバイスが実現できる。なお、ここで言う高性能とは、例えば半導体レーザや発光ダイオードの場合には、従来実現できていない高出力かつ長寿命なものであり、電子デバイスの場合には低消費電力、低雑音、高速動作、高温動作可能なものであり、受光デバイスとしては低雑音、長寿命等のものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る結晶成長装置の構成例を示す図である。

【図2】本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す 図である。

【図3】本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す 図である。

【図4】本発明に係る結晶成長装置の他の構成例を示す 図である。

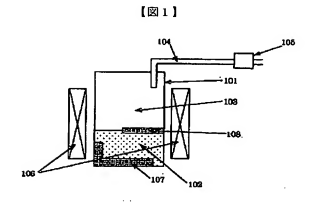
【図5】本発明に係る半導体デバイスの構成例を示す図である。

【図6】従来のレーザダイオードを示す図である。

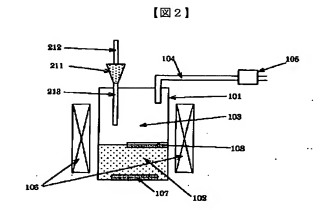
【符号の説明】

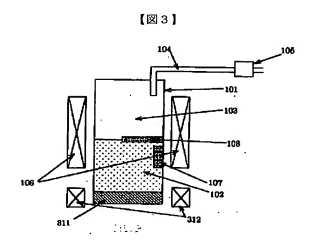
反応容器
混合融液
窒素ガス
窒素供給管
圧力調整機構
加熱装置(第一の加熱装置)
融液ホルダー
圧力供給管
融液ホルダー供給管
混合物もしくは化合物が存在する領域
第二の加熱装置
反応容器
融液
GaN
窒素ガス
窒素供給管

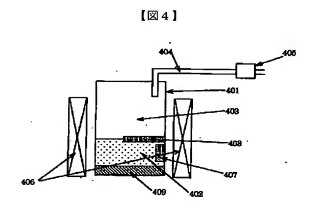
	13		10
4 0 5	圧力調整機構	5 0 5	p型GaNガイド層
406	加熱装置	506	p型AlGaNクラッド層
5 0 1	n型GaN基板	507	p型GaNコンタクト層
502	n 型AlGaNクラッド層	508	SiO2絶縁膜
503	n 型G a Nガイド層	509	p側オーミック電極A1/Ni
504	InGaN MQW(多重量子井戸)活	510	n 側オーミック電極A1/Ti



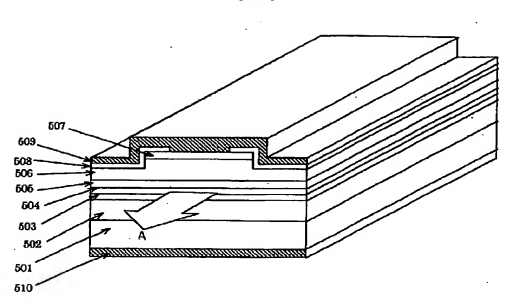
性層



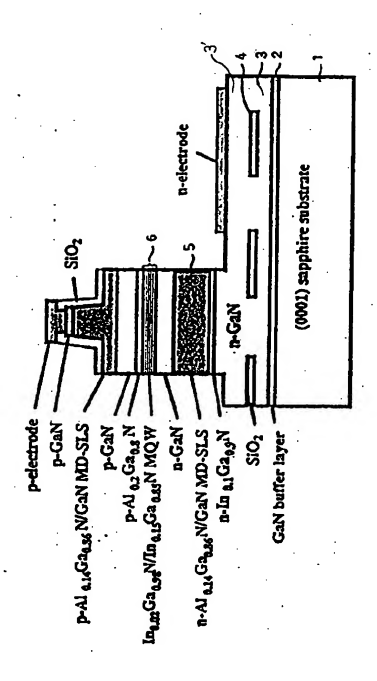








【図6】



フロントページの続き

(72)発明者 皿山 正二

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式

会社リコー内

(72)発明者 島田 昌彦

宮城県仙台市青葉区貝ヶ森3-29-5

(72)発明者 山根 久典

宮城県仙台市宮城野区鶴ヶ谷1-12-4

Fターム(参考) 4G077 BE11 BE15 CC04 CC10 HA02 HA06 HA12

5F041 AA31 AA40 CA05 CA34 CA40

CA63 CA65 CA83

5F053 AA03 AA32 BB04 DD20 FF02

GG01 HH04 HH05 JJ01 JJ03

LL03 RR03

5F073 AA13 AA45 AA74 CA07 CB02

CB22 DA02 EA29

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第7部門第2区分

【発行日】平成18年3月30日(2006.3.30)

【公開番号】特開2001-102316(P2001-102316A)

【公開日】平成13年4月13日(2001.4.13)

【出願番号】特願平11-277045

【国際特許分類】

101L	6.01)
C 3 0 B	6.01)
101L	6.01)
101S	6.01)
101S	6.

(FI)

Н 0	1	L	21/208	D
C 3	0	В	29/38	D
Н 0	1	L	33/00	С
Н 0	1	S	5/323	

【手続補正書】

【提出日】平成18年2月8日(2006.2.8)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

反応容器内で、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中あるいは金属融液表面において、少なくともIII族金属元素を含む物質と少なくとも窒素元素を含む物質とから、III族金属元素と窒素元素とにより構成されるIII族窒化物を結晶成長させることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項2】

請求項1記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中或いは金属融液表面に、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物からIII族金属成分が供給されることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項3】

請求項2記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物を、反応容器の外部より供給することを特徴とする結晶成長方法。

【請求項4】

請求項2記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される 混合物もしくは化合物が、低融点かつ高蒸気圧の金属融液中に含まれていることを特徴と する結晶成長方法。

【請求項5】

請求項2乃至請求項4のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する領域とは空間的に分離した領域に存在することを特徴とする結晶成長方法。

【請求項6】

請求項5記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が存在する領域の温度と、III族窒化物結晶が成長する領域の温度とが異なっていることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項7】

請求項2乃至請求項6のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族窒化物結晶が成長する温度付近で分解あるいは溶融もしくは金属融液中に溶解することを特徴とする結晶成長方法

【請求項8】

請求項2乃至請求項7のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物もしくは化合物が、III族金属元素と他の元素とにより構成される合金であることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項9】

請求項1乃至請求項8のいずれか一項に記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸 気圧の金属がアルカリ金属であることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項10】

請求項9記載の結晶成長方法において、低融点かつ高蒸気圧の金属であるアルカリ金属がNaであることを特徴とする結晶成長方法。

【請求項11】

請求項1乃至請求項10のいずれか一項に記載の結晶成長方法を用いてIII族窒化物結晶の結晶成長を行うことを特徴とする結晶成長装置。

【請求項12】

請求項1乃至請求項10のいずれか一項に記載の結晶成長方法を用いて結晶成長させた III族窒化物結晶。

【請求項13】

請求項12記載のIII族窒化物結晶を用いて作製された半導体デバイス。

【請求項14】

III族金属元素とアルカリ金属とを含む混合融液を保持する工程と、

窒素元素を含む物質を前記混合融液に供給する工程とを備える I I I 族窒化物結晶の製造方法。

【請求項15】

前記混合融液中または前記混合融液表面でIII族窒化物結晶を成長させる工程をさらに備える、請求項14に記載のIII族窒化物結晶の製造方法。

【請求項16】

前記混合融液を保持する容器内の圧力を調整する工程をさらに備える、請求項14または請求項15に記載のIII族窒化物結晶の製造方法。

【請求項17】

前記混合融液を保持する容器内の温度を調整する工程をさらに備える、請求項14から 請求項16のいずれか1項に記載のIII族窒化物結晶の製造方法。

【請求項18】

前記III族金属元素は、ガリウムであり、

前記アルカリ金属は、ナトリウムである、請求項14から請求項17のいずれか1項に 記載のIII族窒化物結晶の製造方法。

【請求項19】

前記窒素元素を含む物質は、窒素ガスである、請求項14から請求項18のいずれか1項に記載のII<u>I族窒化物結晶の製造方法。</u>

【請求項20】

<u> I I I 族窒化物結晶からなる基板を備える半導体デバイス。</u>

【請求項21】

<u> 当該半導体デバイスは、光デバイスである、請求項20に記載の半導体デバイス。</u>

【請求項22】

<u>当該半導体デバイスは、電子デバイスである、請求項20の記載の半導体デバイス。</u>

【請求項23】

- III族金属元素とアルカリ金属とを含む混合融液を保持する反応容器と、
- I I I 族窒化物結晶が成長<u>する領域を加熱する第1の加熱装置と、</u>
- 前記III族金属元素と他の元素とにより構成される混合物または化合物が存在する領域を加熱する第2の加熱装置とを備え、

前記第1および第2の加熱装置は、それぞれ、前記III族窒化物結晶が成長する領域および前記混合物または化合物が存在する領域を異なる温度に加熱する、結晶成長装置。